PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-187410

(43)Date of publication of application: 23.07.1990

(51)Int.Cl.

C08F 14/06 C08F 2/44

(21)Application number: 01-008135

(71)Applicant: SHIN ETSU CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

17.01.1989

(72)Inventor: AMANO TADASHI

HOSHIDA SHIGEHIRO

No lation

(54) PRODUCTION OF MATTE VINYL CHLORIDE-BASED POLYMER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title polymer having improved thermal stability and initial fade resistance in subjecting a vinyl chloride monomer to suspension polymerization in an aqueous medium by adding a polyfunctional monomer containing plural ethylenic double bonds and a specific epoxy resin to the polymerization system.

CONSTITUTION: A vinyl chloride monomer or a vinyl monomer mixture consisting essentially of vinyl chloride is subjected to suspension polymerization in the presence of a polyfunctional monomer (e.g. diallyl isophthalate) containing plural ethylenic double bonds and an epoxy resin (preferably one containing hydrogenated benzene ring) shown by formula I or

formula II (R1 is -O-, group shown by formula III, etc.; R2

is -CH2-, group shown by formula III, etc.) to give the aimed composition. Preferably 0.1-10wt.% polyfunctional monomer containing plural ethylenic double bonds and 0.1-10wt.% epoxy resin are used based on the vinyl chloride-based polymer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

```
AN
    1991:103039 CAPLUS
DN
    114:103039
ED
    Entered STN: 23 Mar 1991
    Preparation of delustered vinyl chloride polymers with improved
TI
    discoloration resistance and heat stability
IN
    Amano, Tadashi; Hoshida, Shigehiro
    Shin-Etsu Chemical Industry Co., Ltd., Japan
PA
SO
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp.
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
LA
    Japanese
IC
    ICM C08F014-06
     ICS C08F002-44
CC
    35-4 (Chemistry of Synthetic High Polymers)
FAN.CNT 2
    PATENT NO.
                       KIND
                              DATE
                                         APPLICATION NO.
                                                               DATE
                              -----
                                          ------
    JP 02187410
                        A2
                              19900723
                                          JP 1989-8135
                                                                19890117 <--
    JP 08009642
                        B4
                              19960131
    US 5049631
                        Α
                              19910917
                                          US 1989-432089
                                                                19891106
PRAI JP 1988-289570
                        Α
                              19881116
    JP 1989-8135
                        Α
                              19890117
CLASS
                CLASS PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
PATENT NO.
                ____
                      JP 02187410
                ICM
                      C08F014-06
                ICS
                      C08F002-44
                IPCI
                      C08F0014-06 [ICM,5]; C08F0014-00 [ICM,5,C*];
                      C08F0002-44 [ICS,5]
US 5049631
                IPCI
                      C08F0002-20 [ICM,5]; C08F0002-12 [ICM,5,C*]
                IPCR
                      C08F0014-00 [I,C*]; C08F0014-06 [I,A]
                NCL
                      526/204.000; 526/202.000; 526/344.200
GI
```

$$-CH_2$$
 H CH_2 IV

AB Title polymers are prepared by suspension polymerization of vinyl chloride (I) or

vinyl mixts. containing mainly I in aqueous mediums in the presence of (a) polyfunctional monomer having ≥2 ethylenic double bonds and (b) epoxy resins RCH2OCOR1CO2CH2R (R= glycidyl; R1 = 0, CH2, CH2CH2, 1,3-cyclohexylene) or (RCH2)2NR2N(CH2R) (R= glycidyl; R2 = 0, CH2, 1,3-cyclohexylene, II). Thus 30 kg(I) was polymerized at 57° in 60 kg deionized H2O in the presence of 30 g partially saponified, poly(vinyl alc.), 15 g di(2-ethylhexylperoxy) dicarbonate, 0.3% diallyl phthalate (III), and 1% diglycidyl hexahydrophthalate (IV) until the inner pressure lowered to 6.0 kg/cm2-gauge to prepare III-IV-I copolymer (THF-insol. contents 22%), 100 parts of which was kneaded at 180° for 5 min with an impact modifier 8, an epoxidized soybean oil 6, Ca stearate 0.1, Zn stearate 0.3, and a lubricant 0.2 part into a 0.50-mm sheet. The sheet took 60 min to blacking when heated at 170° in a Geer oven, compared with 40 min for a control similarly prepared but using no IV. The sheet also showed good discoloration resistance when pressed at 160° for 10 min. delustered vinyl chloride copolymer prepn; discoloration resistance vinyl chloride copolymer; heat stability vinyl chloride copolymer; allyl phthalate copolymer delustered; glycidyl hexahydrophthalate copolymer delustered

IT Luster

ST

DERWENT-ACC-NO:

1990-265708

DERWENT-WEEK:

199612

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Delustering vinyl! chloride polymers prepn.- by polymerising vinyl chloride monomer in presence of

polyfunctional monomers and epoxy! resin

PATENT-ASSIGNEE: SHINETSU CHEM IND CO LTD[SHIE]

PRIORITY-DATA: 1989JP-0008135 (January 17, 1989) , 1988JP0289570 (November 16,

1988)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAINIPC
JP 02187410 A	July 23, 1990	N/A	000	N/A
US 5049631 A	September 17, 1991	N/A	000	N/A
JP 96009642 B2	January 31, 1996	N/A	005	C08F 002/44

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL-DATE
JP 02187410A	N/A	1989JP0008135	January 17, 1989
US 5049631A	N/A	1989US0432089	November 6, 1989
JP 96009642B2	N/A	1989JP0008135	January 17, 1989
JP 96009642B2	Based on	JP 2187410	N/A

INT-CL (IPC): C08F002/44, C08F014/06

RELATED-ACC-NO: 1990-352925

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 02187410A

BASIC-ABSTRACT:

Prepn. comprises polymerization of a vinyl chloride monomer or a vinyl monomer/mixt. contg. vinyl chloride in an aq. solvent, in the presence of (A) polyfunctional monomers with two or more ethylenic double bonds and (B) epoxy resin of formula (I), or (II). In (I), R1 =-O-, -CH2-, -CH-CH2 or m-cyclohexylene; R2 = -O-, -CH2-, m-cyclohexylene or -CH2-(m-(6H10-)-CH2.

Pref. the polyfunctional monomers are diallyl esters(e.g. diallyl isophthalate, or diallyl terephthalate); diallyl and divinyl ester of ethylenic unsatd. dibasic acid (e.g. diallyl maleate, diallyl fumarate, or diallyl itaconate); diallyl and divinyl ester of satd. brbasic acid (e.g. diallyl adipate, or divinyl adipate); divinyl ethers (e.g. diallyl ether, or triallylcyanurate); etc.

USE/ADVANTAGE - Vinyl chloride polymers with thermostability and colour fading resistance are useful for packing, sheets, or tubes.

ABSTRACTED-PUB-NO: US 5049631A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

Prodn. of vinyl chloride resins comprises suspension polymerisation of vinyl chloride (opt. mixed with minor amts.

of one or more comonomers) in an aq. medium contg. a suspension aid, a diglycidyl ester or amine (0.110 wt.% based on monomers) of formula GOOC-R-COOG or G2N-R'-NG2, and a polymerisation catalyst. In the formulae, G is a glycidyl gp.; and R and R' are O, CH2 or 1,3cyclohexylene; or R is CH2CH2; or R' is 1,3-cyclohexylene-bis-methyle- ne. Pref. additive is

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-187410

®Int. Cl. ⁵

識別配号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)7月23日

C 08 F 14/06

2/44

MCR

8215-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

60発明の名称

艶消し性塩化ビニル系重合体の製造方法

繁 宏

②特 顧 平1-8135

②出 願 平1(1989)1月17日

加杂明者 天 野

正 茨城県鹿島郡神栖町大字東和田1番地 信越化学工業株式

会社高分子機能性材料研究所内

仰発明者 星田

茨城県鹿島郡神栖町大字東和田1番地 信越化学工業株式

会社高分子機能性材料研究所内

勿出 顋 人 信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6番1号

四代 理 人 弁理士 山本 充一 外1名

明 和 都

1. 発明の名称

熱消し性塩化ビニル系重合体の製造方法

2. 特許請求の範囲

- 1. 塩化ビニル単量体または塩化ビニルを主体とするビニル系単量体の混合物を、水性媒体中で懸濁 銀合する際に、
 - (A)エチレン性二重結合を分子内に2個以上有する多官能性単量体、および

(B)一般式1:

 $(zzkR_{1}k-0-, -CH_{2}-, -CH_{3}-CH_{3}-,$

あるいは、一般式旦:

(ここにR.は-O-、-CH.-.

で表わされるエポキン樹脂の存在下に、

重合することを特徴とする熱消し性塩化ビニル系 盤合体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は競消し性の要求されるパッキン、シート、チューブ等の成形材料において、初期耐色性、 熱安定性の改良された塩化ビニル系組合体の製造 方法に関するものである。

(従来の技術)

従来、塩化ビニル系樹脂は加工時に熱劣化を起こり易く、これを防止するためにSn系やPb系の安定剤を配合して加工するか、エポキン樹脂を配合して加工するという手段が採られている。また、エポキン樹脂を添加して重合し、塩化ビニル系樹脂の熱安定性と初期耐色性とを併せて改良する方法も提案されている。

(発明が解決しようとする課題)

しかし、この方法で用いられているエポキシ樹脂では未反応単量体の除去工程における熱による着色を完全に防止できず、またこのエポキシ機脂が本来持っている色によって初期耐色性が低下するという問題があった。一方、従来の成分中にゲル分を含有する熱消し性塩化ビニル系重合体においては、熱消し効果の向上、クリープ特性の改善等に関発の力が注がれ、熱安定性や初期耐色性等の改善は顧みられなかった。しかし、最近の用途関発の結果、フィルム等において着色の問題が重要視されるようになってきている。

すなわち、本発明の目的は、熱安定性と初期耐 色性を改良したゲル分を含有する艶消し性塩化ビニル系退合体の観遊方法を提供しようとするもの である。

(課題を解決するための手段)

本発明者らはこれらの問題を解決するために鋭 な研究の結果、塩化ビニル単量体または塩化ビニ ルを主体とするビニル系単量体の混合物を、水性

部なゲル分が5~90重量%、好ましくは10~50重量%含有したものとなるときに有効に発揮されること、とくに、これが5重量%未満では艶消し性が劣り、逆に90重量%を超えると加工性が劣るようになるということを見出し、本発明を完成させた。

これを設明すると、本発明において用いられる 多官能性単量体としては、ジアリルイソフタレート、ジアリルテレフタレート等のフタル酸のジアリルエステル類;ジアリルマレエート、ジアリルイタコネート、ジビニルンマレート等のエチレング ピニルン まま ひ で アリルア ゼレート、ジアリルセバケート で か か ご グアリルア ゼレート 、ジアリルセバケート の か が アリルア ゼレート 、ジアリルセバケート の か で フリルエーテル、トリアリル・トリング フールジビニルエーテル、トリテート およびエチレング リコールジビニルエーテル、オク 媒体中で懸濁重合する際に、

(A)エチレン性二度結合を分子内に2個以上有す る多官館性単量体、および

(B)一般式 I:

(ZZKR, #-O-, -CH, -, -CH, -CH, -.

あるいは、一般式Ⅱ:

(ここにR.は-O-、-CH.-.

で扱わされるエポキシ樹脂の存在下に重合すると、熱安定性と初期耐色性の改善された熱消し 性塩化ビニル系重合体の得られること、またこの 特性は得られる重合体のテトラヒドロフランに不

タデカンジビニルエーテル等のジビニルエーテル 製:アクリル位ピニル、メタクリル他ピニル、ア クリル酸アリル、メタクリル酸アリル等のアクリ ル酸およびメタクリル酸のビニルおよびアリルエ ステル類;エチレングリコールジメタクリレート、 トリエチレングリコールジメタクリレート、ジェ チレングリコールジアクリレート、トリエチレン グリコールジアクリレート、ポリエチレングリコ ールジアクリレート等の多価アルコールのジアク リルおよびジメタクリルエステル照;トリメチロ ールプロパントリメタクリレート、トリメチロー ルエタントリメタクリレート、トリメチロールプ ロパントリアクリレート、トリメチロールエタン トリアクリレート、テトラメチロールメタントリ アクリレート等の多質アルコールのトリアクリル. およびトリメタクリルエステル煎; ピスメタクリ ロイルオキシエチレンフタレート、1.3.5 - ト リアクリロイルヘキサハイドロトリアジンおよび 1.2-ブタジエンホモポリマー等の不飽和結合含 有低分子及ポリマー;などが挙げられ、これらは「 1 毬の単独使用または2 毬以上で併用することができる。

この多官的性単量体の使用量は塩化ビニル系型合体に対して 0.1~10重量%が好ましく、添加の方法としては全量を一括して加えても、少量ずつ連続して加えてもよい。またその時期も重合開始前、重合中のいずれでも差し支えない。

一方、前記一般式「および」で扱わされるエポキシ樹脂は、一般的なエポキシ樹脂であるピスフェノールA型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、パリグリコール型エポキシ樹脂等とは異なり、エポキシ樹脂本来の着色性の少ないものである。これは樹脂中のペンゼン類が水路されていることに起因するものと考えられ、耐熱性の点からは、この水路されたペンゼン類を持つエポキシ樹脂が好ましい。

このエポキシ樹脂の添加量は塩化ビニル系混合体に対して0.1~10重量%であって、これが0.1% 未満では熱安定性改良の効果が充分でなく、また 10%を超えると量の増加の割合には熱安定性改良

などが挙げられる。

これらの単量体を用いた本発明による水性媒体 中での懸濁重合は、塩化ビニルの水性媒体中での 重合の際に通常使用されている分散助剤、例えば メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、 ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロ ピルメチルセルロースなどの水溶性セルロースエ ーテル; 部分けん化ポリピニルアルコール; アク リル酸単合体;ゼラチンなどの水溶性ポリマー; ソルピタンモノラウレート、ソルピタントリオレ ート、グリセリントリステアレート、エチレンオ キシドプロピレンオキシドブロックコポリマーな どの油幣性乳化剤;ポリオキシエチレンソルビタ ンモノラウレート、ポリオキシエチレングリセリ ンオレート、ラウリン酸ナトリウムなどの水溶性 乳化剤などを、1種または2種以上の組み合わせ で使用しても差し支えない。

この食合に際しての他の条件、食合器への水性 鉄体、塩化ビニル単量体、場合によっては他のコ モノマー、分散助剤、食合開始剤などの仕込み方 の効果が向上せず経済的でなくなる。 添加の方法 としては被状ものはそのまま、あるいは溶剤でお 駅するなど特に制限はなく、固形のものは溶剤等 に溶解して用いればよい。さらに、その添加時期 も重合関始前、重合中、重合終了後の重合体スラ リー中、脱水後のケーキ中、あるいは乾燥後の、 さらには成形直前の重合体中などのいずれでも登 し支えない。

本発明による単化ビニル系樹脂組成物の製造方法において、これに適用される食合体原料は塩化ビニル単量体のほか塩化ビニルを主体とするこれと共食合可能なビニル系単量体の混合物(塩化ビニルが50重量を以上)であって、この塩化ビニルと共食合されるコモノマーとしては、静酸ビニルとプロピオン酸ビニルなどのビニルエステル・リールをサールを使います。カールではメタアクリル酸エステル・サークリルではメタアクリル酸エステル・サークリーによりでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールを対象である。

法は従来と同様にして行えばよく、これらの仕込み割合、盤合温度などの盤合条件もまた同様でよい

したがって、この重合に使用される重合開始剤 も従来単化ビニル系の重合に使用されているもの でよく、これには例えばジイソプロピルパーオキ ンジカーポネート、ジ-2-エチルヘキシルパーオ キシジカーポネート、ジエトキシエチルパーオキ ンジカーポネート、などのパーカーポネート化合 物;t-ブチルパーオキシピパレート、t-ヘキシ ルパーオキシピパレート、t‐ブチルパーオキシ ネオデカネート、α-クミルパーオキシネオデカ ネートなどのパーエステル化合物:アセチルシク ロヘキシルスルホニルパーオキシド、2,4,4 -トリメチルペンチル-2-パーオキシフェノキシア セテート、3,5,5 ~ トリメチルヘキサノイルパ ーオキシドなどの過酸化物;アゾビス-2,4 - ジ メチルパレロニトリル、アゾピス(4-メトキシー 2,4-ジメチルパレロニトリル)などのアゾ化合 物;さらには過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウ

ム、過酸化水素などがあり、これらは一種または 二種以上の組み合わせで使用することができる。

さらにこの食合系には、必要に応じて塩化ビニル系の食合に適宜使用される食合皮関整剤、速頻砂助剤、pH調整剤、ゲル化改良剤、存電助止剤、抗酸化剤、スケール防止剤などを添加することも任意である。

(突 施 例)

以下、本発明の具体的態模を実施例および比較 例により説明するが、本発明はこれに限定される ものではない。

. 実施例 1~4.

内容積 130 g のステンレス製蛋合器に、脱イオン水を60 kg、部分けん化ポリビニルアルコールを30 g、ジ-2-エチルヘキシルパーオキシジカーポネートを15 g、それに設に示した種類と量の多官館性単量体とエポキシ機器とを仕込み、器内を100mHg になるまで脱気した後、塩化ビニル単量体を30 kg 仕込んだ。器内を提伸しながらジャケットに無水を通して57でまで昇越し、その温度を保

させて残滞の選合体の量を秤量し、その値を用い て下式より算出する。

不清ゲル分=100- <u>規律の重合体量(g)</u>×100

(熱安定性および初期着色性の試験方法)

塩化ビニル系度合体	100重量部
耐衡擊改良剂B-22(カネカ社段)	8 .
エポキシ化大豆油	6 .
カルシウムステアレート	0.1 #
ジンクステアレート	0.3 =
借剤(ヘキストワックスPE-190)	0.2 -

の配合で、テストロールにより 180℃で5分間観練し、厚さ0.5mm のシートを作成し、これをギヤー氏オープン中に入れ、170℃ の温度で完全に風化するまでの時間(分)を測定し熱安定性の値とした。

初期着色性は上記の厚さ 0.5mのシートをさらに 160℃で10分間プレスして厚さ5 mの透明な試験片とし、これを比較例1を基準として目視により比較した。

ちながら重合を絞けた。重合器内の圧力が6.0kg/ cdG に低下した時点で反応を砂止し、米反応単量 体を回収した。重合体スラリーを器外に取り出し、 脱水乾燥して塩化ビニル系重合体を得た。

比較例 1.

前例においてエポキシ樹脂を使用しなかったほかは全く同様に行って塩化ビニル系並合体を得た。

比較例 2~4.

実施例1において本発明で対象とするもの以外 のエポキン機脂を使用したほかは全く関係に行っ て塩化ビニル系重合体を得た。

上記の各実施例および比較例で得られた各単化 ピニル系重合体について、下記の方法で度合体の 不常ゲル分、熱安定性および初期労色性を測定し、 これらの結果を設に併記した。

(不溶ゲル分の測定方法)

各塩化ビニル系重合体 1 g を、テトラヒドロフラン(THP) 100m1中に入れ、60℃に加湿しながらよく機拌混合する。機拌、加温を止めて24時間放置後、上澄み被10m1を採り、その被を蒸発乾買

		多官館性單量体		エポキシ樹脂		不裕	热	初期着色性		
		1 類	游加量	種類	参加量	ゲル分	安定性	L	a	ь
奖施例	1	ジアリルフタレート	0.3%	ヘキサヒドロフタル酸 ジグリンジルエステル	1 %	22%	60	67.8	-1.9	11.0
	2	1.6-ヘキサングリコール ジアクリレート	0.5	周 上	5	23	95	68.1	-1.9	11.0
	3	ジアリルフタレート	0.3	1,3-ピス(N,N-ジグリシジル アミノメチル)シクロヘキサン	0.3	21	50	66.2	-2.1	11.1
	4	1,6-ヘキサングリコール ジアクリレート	0.5	闻 上	7	26	90	68.3	-2.0	10.8
比較例	1	ジアリルフタレート	0.3	なし	-	18	40	65.0	-1.8	11.3
	2	l,6-ヘキサングリコール ジアクリレート	0.5	ピスフェノールA型エポキシ (n=20)	5	24	70	64.8	-1.8	11.3
	3	ジアリルフタレート	0.3	ノボラック型エポキシ (n = 1.6)	5	16	75	64.9	-1.9	11.4
	4	1,6-ヘキサングリコール ジアクリレート	0.5	ポリグリコール型エポキシ (n = 3)	5	19	60	65.1	-1.8	11.5

(発明の効果)

本発明によれば、初期着色性や熱安定性が向上 した動消し性塩化ビニル系重合体が得られる。 爭 総 袖 正 榃(自発)

平成 2年 3月

1. 事件の表示

平成1年特許顧第8135号

将許庁 2.3.3 出 朝 即

2. 発明の名称

特許庁長官

動消し性塩化ビニル系重合体の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人名称 (206) 信越化学工梁株式会社

4. 代理人

住所 〒103以京都中央区日本橋本町4丁目4番11号 永井ビル [電話 03(27<u>0</u>)0<u>85</u>8)

氏名 井理士(6282)山本 亮 -

住所 同 所

氏名 弁理士 (9373) 茂井 维 音

5。補正命令の日付 「自 発」

6. 補正の対象

明細春の「特許請求の範囲の間」および 「発明の詳細な説明の間」

7. 補正の内容

- (1) 明細舎の「特許額求の範囲の個」を別紙の通り に補正する。
- (2) 明細杏第4頁第5行における(一般式1としての)化学式を下記の通りに補正する。
 - TH.C-CH-CH,-O-C-R'-C-O-CH,-CH-CH.
- (3) 阿冥第6行に「ここにR」は」とあるのを、「ここにR」は」と補正する。
- (4) 阿頁第10行における (一般式 II としての) 化学 式を下記の通りに補正する。

- (5) 阿頁第11行に「ここに R_* は」とあるのを、「ここに R^* は」と補正する。
- (6) 第7頁第16行に「樹脂が好ましい。」とあるのを、「樹脂、例えばヘキサヒドロイソフタル酸グ リンジルエステル、1,3-ビス(N,N-ジグリン ジルアミノメチル)シクロヘキサンなどが好まし

い。」と補正する。

- (7) 阿耳第17~18行に「塩化ビニル系重合体……… これが0.1%」とあるのを、「塩化ビニル単量体 または塩化ビニルを主体とするビニル系単量体の 混合物100重量部当り、0.1~10重量部、好ましく は0.3~8度量部であって、これが0.1重量部」と 補正する。
- (8) 同頁最下行に「10%」とあるのを、「10盤量部」 と結正する。
- (9) 第8 頁第5~7 行に「重合終了後の……...成形 直前の重合体中など」とあるのを、「あるいは未 反応単量体回収直前の重合体スラリー中など」と 組正する。
- (10) 第14頁の扱において、実施例1の行のエポキシ 樹脂の種類の列に「ヘキサヒドロフタル酸ジグリ シジルエステル」とあるのを、「ヘキサヒドロフ タル酸グリンジルエステル」と補正する。

(別 紙)

特許請求の範囲

- 1. 塩化ビニル単量体または塩化ビニルを主体とするビニル系単量体の混合物を、水性媒体中で懸濁 重合する際に、
 - (A)エチレン性二重結合を分子内に2個以上有する多官能性単量体、および
 - (B)一般式1:

 $(22K_{R_1}^3k-0-, -CH_1-, -CH_1-CH_1-,$

または 一田 を示す)

あるいは、一般式 []:

 $(zzk_R^*k-0-, -ch_i-,$

で表わされるエポキシ樹脂の存在下に、 重合することを特徴とする艶消し性塩化ビニル系 重合体の製造方法。